```
S4/2/ALL
```

4/2/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

## 001146143

WPI Acc No: 1974-19847V/197411

Non-saponified lucerne extract - useful in dermatology cosmetology and as

aid to cicatrisation

Patent Assignee: DE FROMENT P (DFRO-I)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Basic Patent:

Date Patent No Kind Applicat No Kind Date Week FR 2187328 Α 19740222 197411 B

Priority Applications (No Type Date): FR 7221948 A 19720613

Abstract (Basic): FR 2187328 A
Title prod (T) Title prod. (I) has a deep red-brown colour and semi-solid form, is soluble in organic solvents, has a density 0.94, 9 cm-3 m.pt. 32-36 degrees C, and an absorption curve showing >90% transmission >550 nm and <10% at <480 nm. (I) is prepd. from dehydrated lucerne by extraction with a solvent, saponification and removal of lipids and evaporation.

Title Terms: NON; SAPONIFICATION; LUCERNE; EXTRACT; USEFUL; DERMATOLOGY;

AID; CICATRISING

Derwent Class: B04; D21

International Patent Class (Additional): A61K-027/00

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B04-A07F; B12-A07; B12-G04; B12-H04; B12-L04;

D08-B08; D08-B09

Chemical Fragment Codes (M1):

\*01\* V400 V406 P940 P620 P815 M710 P920 M423 M902

1 of 1

(19) RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

> INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

> > **PARIS**

Nº de publication : n'utiliser que pour le classement et les commandes de reproduction).

72.21948

2.187.328

N° d'enregistrement national .

(A utiliser pour les paiements d'annuités, les demandes de copies officielles et toutes autres correspondances avec I'I.N.P.I.)

## NOITI

1re PUBLICATION

J上	BREVET	D'INVEN

(22) (41)	Date de dépôt  Date de la mise à la disposition du public de la demande	13 juin 1972, à 14 h 25 mn.  B.O.P.I. — «Listes» n. 3 du 18-1-1974.
(51) (71)	Classification internationale (Int. Cl.)  Déposant : DE FROMENT Pierre, réside	A 61 k 27/00.  ant en France.
(73)	Titulaire: Idem (71)	
74	Mandataire : Germain & maureau.	
54	Insaponifiable de luzerne et son application aux préparations thérapeutiques et cosmétologiques.	
72)	Invention de :	
33 32 31	Priorité conventionnelle :	

L'invention s rapport aux préparations pharmaceutiqu s et aux préparations cosm'tologiqu s contenant, à titre de princip actif, un extrait liposoluble de luzerne.

Cet extrait constituant une partie très faible de la masse 5 de matière fraîche, il est nécessaire d'opérer sur de la luzern déshydratée à la récolte.

L'extraction se fait par percolation et en obtient 2,4 % environ d'un produit très visqueux de couleur brun foncé qui p ut être utilisé tel quel en thérapeutique et en cosmétologie.

est préférable de les éliminer en saponifiant ces lipides par une solution alcoolique de potasse, ce qui a pour effet de rendre soluble dans l'eau les produits gênants. Ensuite, on extrait les produits actifs par un solvant organique non 15 miscible à l'eau. Le solvant est évaporé et on obtient le mélange de composés actifs d'une couleur brun rouge foncé de consistance semi-pâteuse. Ce produit, ayant une densité de l'ordre de 0,94 et un point de fusion de l'ordre de 32 à 36 °C, est soluble dans les solvants organiques et, en particulier, 20 dans l'éther de pétrole, l'éther éthylique, le chloroforme, l'éthanol, le sulfure de carbone.

A titre d'exemple non limitatif, 500 kg de luzerne déshydratée et coupée en petits tronçons sont épuisés par 1 000 litres d'éther de pétrole. Après évaporation du solvant, le résidu huileux d'un aspect butyreux et très foncé couleur vertbrun pèse 12,750 kg. On le traite par un mélange potasse eau alcool, composé de 6,375 kg de potasse, 3,750 kg d'eau et 30 litres d'éthanol. On élève la température à 80°C et on agite pendant trois heures.

30 Le produit saponifié est versé dans un réacteur où il st mélangé avec 380 litres d'éther de pétrole.

Après avoir brassé l'ensemble, on procède à trois lavag s avec 125 litres d'eau par opération, le dernier étant fait avec de l'eau déminéralisée. Ensuite, on élimine les traces d'eau 35 dans la phase éthérée.

On récupèr 1 310 grammes d'un produit fini titrant 90 à 95 % d principes actifs d'un couleur rouge brun foncé et très visqueux.

Sa courbe d'absorption en solution d 0,4 % dans l'éther 40 éthylique indique, comme montré figur 1, une transmission

supérieure à 90 % au-dessus de 550 nanomètres et inférieure à 10 % en dessous de 480 nanomètres.

Le chromatogramme en phase gazeuse, réalisé sur un appareil PERKIN ELMER avec colonne SESZ à une température de 160 à 290°C, et avec de l'azote comme gaz vecteur donne, comme indiqué sur la figure 2, huit pics principaux.

L'étude du produit obtenu par chromatographie en phase gazeuse et par chromatographie sur couche mince permet de classer ses constituants par familles. C'est ainsi que l'on relève une fraction relativement faible d'hydrocarbure si l'on excepte le carotène qui n'apparaît pas dans la chromatographie en phase gazeuse, mais qui peut être identifié par chromatographie sur couche mince. On relève une fraction d'alcools aliphatiques et terpéniques dont l'alcool triterpénique contient une quantité importante de cycloarténol. Parmi les stérols relevés on trouve essentiellement du Sitostérol et des traces de campestérol et stigmastérol. Entin, on relève, exclusivement, par chromatographie sur couche mince, des xanthophylles dont la teneur est de l'ordre de 0,25 % de l'insaponifiable pur.

20 Il est à noter que les proportions des constituants du produit peuvent varier dans certaines limites, puisque le produit de départ est un produit naturel dont les caractéristiques varient en fonction de la récolte, de la saison, du lieu de récolte et de la qualité de luzerne.

Ce produit est relativement stable à la chaleur. Il ne présente aucune toxicité. Des rats l'ayant absorbé pendant trois mois à raison de 100 mg par jour n'ont subi aucun trouble, ni modification dans leur gain de poids.

Ce produit a été utilisé sous forme de comprimés dosés à 30 mmgr, avec une posologie de 10 comprimés soit 300 mmgr par jour.

Il a été constaté, sur des malades présentant une paradontolyse, une amélioration très nette; les saignements s'arrêtent et les gencives présentent des cicatrisations.

Des malades présentant l'atrophie vulvaire de la ménopause ont vu celle-ci disparaître.

35

Il est employé avec succès dans les cas d'ichtyose.

Le produit a été mis en pommade à concentration de 0,5 % et il a servi à traiter des malades présentant des maladies cuta40 nées. Son action eutrophique est immédiat.

Des malades, prés ntant de la diskératos ont vu une nette amélioration au bout de huit jours et une guérison au bout d 15 jours. Les échecs ne sont constatés qu'en cas de cancer.

Les radiodermites traitées de cette façon ont disparu en quelques jours, sauf si elles sont cancéreuses. Des améliorations dans les syndromes cutanés dus au vieillissement ont été également constatées.

En cosmétologie, en crème de beauté, à la dose de 0,5 %, ce produit facilite une action eutrophique et permet d'éviter 10 des atteintes dermiques locales et en particulier le cas du vieillissement cellulaire qui se traduit trop souvent sur d s personnes même jeunes par des taches qui relèvent, si elles ne sont pas enrayées à temps, de la thérapeutique.

Dans des crèmes solaires, son emploi à la dose de 0,25 à 15 0,5 %, selon la résistance de l'épiderme au soleil, évite les effets de vieillissement de la peau et les dermites provoquées par une exposition solaire trop prolongée.

## - REVENDICATIONS -

- 1. A titre de produit nouveau un insaponifiable de luzerne, caractérisé en ce qu'il se présente sous la forme d'un
  produit brun rouge foncé, de consistance semi-pâteuse, soluble

  5 dans les solvants organiques, tels que l'éther de pétrole,
  l'éther éthylique, le chloroforme, l'éthanol, le sulfure de
  carbone, ayant une densité de l'ordre de 0,94, un point de fusion
  de l'ordre de 32 à 36°C, et une courbe d'absorption en solution
  à 0,4 % dans l'éther éthylique indiquant une transmission

  10 supérieure à 90 % au-dessus de 550 nanomètres et inférieure à
  10 % en dessous de 480 nanomètres.
  - 2. → A titre de médicament nouveau les préparations pharmaceutiques contenant, comme principe actif, un extrait liposoluble de luzerne selon la revendication 1.
- 3. Procédé de préparation du produit selon l'une quelconque des revendications 1 et 2, caractérisé en ce qu'il consiste après concentration par percolation avec un solvant de luzerne déshydratée, à purifier ce concentré par solubilisation à chaud des impuretés dans une solution alcaline.





